😌 Veröffentlichungsnummer:

0 341 593 A2

EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

🙉 Anmeldenummer: 89103118.4

(2) Int. Cl.4 C08G 65/32 , B01F 17/00

- 🕮 Anmeldetag: 05.05.89
- 😥 Priorität. 11.05.88 DE 3816126
- Veröffentlichungstag der Anmeidung: 15.11.89 Patentblatt 89/46
- 🗐 Benannte Vertragsstaaten: CH DE FR GB IT LI

- Anmelcer: HOECHST AKTIENGESELLSCHAFT Postfach 80 03 20 D-6230 Frankfurt am Main 80(DE)
- Feinder: Uhrig, Heinz
 Feidbergstrasse 59
 D-6374 Steinbach/Taunus(DE)
 Erfinder: Weide, Joachim
 Im Stückes 63
 D-6233 Kelkheim (Taunus)(DE)
- (A) Modifizierte Blockpolymerisate, Thre Herstellung und Verwendung.
- Die ständig spezifischer werdenden Anforderungen an die Eigenschaften von Pigmenten, besonders auf dem Drucksektor machte die Entwicklung gezielter Dispergier-, Emulgier- und Kupplungshilfsmitte notwendig.
- Erfindungsgemäß werden aus Oxalkylaten von aliphatischen bzw. cyclischen, in erster Line primären Diaminen oder Polyaminen, bzw. aus durch verherige Verknüpfung solcher Oxalkylate mit Dicarbonsäuren entstandenen Blockpolymerisaten (mit wiederkehrenden Struktureinheiten des vergenannten Oxalkylat-Typs), durch die Veresterung der endständigen Hydroxygruppen in diesen Aminoxalkylaten mit Fettsäuren bzw aromatischen Carbonsäuren und oder Harzsäuren, sowie gegebenenfalls nachträgliche Umsetzung von noch verhandenen freien Hydroxygruppen mit Dicarbonsäuren und Sulfit zu den entsprechenden (an onische Reste aufweisenden) Halbestern neue Substanzen erhalten, die für die verschiedensten Anwendungsbereiche auf dem Gebiet der grenzflächenaktiven Mittel geeignet sind und sich z.B. bei der Herstellung von Azopigmenten zur Vertigeserung der oxilosofischen Eigensplaften umsetzen frag

Modifizierte Blockpolymerisate, ihre Herstellung und Verwendung

Die Erfindung betrifft das Gebiet oberflächenaktiver Substanzen, die beispielsweise als umweltfreundliche Dispergier- und Präparationsmittel für die Erzeugung von Farbmitteldispersionen, als Emulgiermittel für die Hersteilung von Fett- und Mineralölemulsionen, als Kupplungshiffsmittel in der Synthese von Azopigmenten sowie als Färbereihilfsmittel, Netz- und Egalisiermittel eingesetzt werden können.

Bei der Hersteilung von Präparationen von Farbmittein, insbesondere von Pigmenten für die Anwendung in wäßrigen und organischen Medien werden häufig nicht-londgene, anionaktive und auch kationaktive Tenside verwendet. Durch die oberflächenaktiven Eigenschaften solcher Tenside werden die do dristischen Eigenschaften in den verschiedenen Anwendungsmedien auf dem Drucksektor wesentlich beeinflüßt. Auch bei der Herstellung von Azopigmenten und löslichen Azofarbstoffen werden üblicherweise zum besseren Ablauf der Kupplungsreaktion Tenside benutzt.

Aus der deutschen Auslegeschrift 10 81 226 sind bereits oberflächenaktive polymere Verbindungen bekannt, die durch Oxpropylierung und Oxethylierung von alliphatischen primären Diaminen erhältlich sind und welche als Reinigungsmittel bzw. Dispergiermittel für Kaikseifen verwendet werden.

In den deutschen Auslegeschriften 21 56 603 und 22 36 906 werden wäßrige flocklingsstabile. Figmentdispersionen beschrieben, die unter Zuhilfenahme von Blockpolymerisaten aus ckalkylierten aliphatischen aromatischen oder cycloaliphatischen Diaminen zubereitet sind.

Die deutsche Offenlegungsschrift 22 60 969 erwährt Monocarbonsäureester von Diaminoxethylaten und nie Eignung als Arzneimittel.

Weiterhin werden in der japanischen Patentbekanntmachung Sho-59-071486 Blockpolymerisate von Ethylendiaminderivaten mit einem Alkylenoxid als Hilfsmittel beim Klotzen von Dispersionsfarbstoffen auf hydrophoben Synthesefasern erläutert. Schließlich sind aus der japanischen Patentbekanntmachung Sho-60-024229 styrolmodifizierte, teils mit Schwefelsäure sulfatierte Blockpolymerisate von oxalkylierten Alkylendiaminen für den Einsatz als Egalisiermittel beim Färben von synthetischen Materialien bekannt.

Erfindungsgemäß wurden nun strukturell modifizierte Blockpolymerisate ähnlichen Typs gefunden, die im Faile ihres Einsatzes auf den eingangs genannten Anwendungsgebieten gegenüber den Verbindungen som Stand der Technik vielseitig verbesserte oberflächenaktive Eigenschaften aufweisen.

Gegenstand der vorliegenden Erfindung sind neue Verbindungen mit der Struktur eines durch mehrfache, gegebenenfalls unterschiedliche Veresterung modifizierten Blockpolymerisates (I), formelmäßig aufgebaut aus

a) 1 bis 10, vorzugsweise bis zu 5, trivalenten oder tetravalenten Blockbalkylat-Einheiten auf Basis von Diaminen oder Polyaminen (Aminoxalkylate) mit der allgemeinen Formei (Ia)

$$-(0-X)_n$$
 $N - A - N$
 $-(0-X)_n$
 $(X-0)_n$
 $(X-0)_n$

b) manavalenten, durch die allgemeine Forme (lb)

, -Z = (1b)

32

35

45

symbolisierten Säureresten,

und im Faile des Vorhandenseins von zwei oder mehreren Formeleinheiten (la) zusätzlich aus

c) divalenten Gruppen der aligemeinen Forme (Ic)

- CO - B - CO - (lc).

Appal jedo der gezeigten freien Valenzen in den Formeleinheiten (la) so definiert ist, daß sie unobhängig vonernander mit jeweils einer Formeleinheit (lb) oder einer Valenz der Formeleinheit (b) direkt verbunden

nervist indution of Ary in 1998, a Aey subject of the year subject of the Selection of the State meteration outside Groupe der Forme. NR I work R. Wasserstoff OH-CL-Alex, open eine Groupe der Forme HX-Ok- mit einer Ale oben definieren freien Valenzicht unterprophen ist, oder für eine Kombination in 1998 ist in 1998.

- Σ für gleiche oder verschiedene Gruppen der Formeln -CH2CH2- und -CH2CH3)- , wüber die letztere Formel hier und im folgenden auch die Formel -CH(CH3)CH2-einschließen soll,
- n für gleiche oder verschiedene Zahlen von 1 bis 100, insbesondere 1 bis 20,
- R für eine C+-C₃-Alkylgruppe oder eine divalente Gruppe der Formel -(X-O)_n- mit einer wie oben sefinierten, durch (+) angedeuteten freien Valenz,
- für einen geräckettigen, verzweigten oder cyclischen aliphatischer Rest, einen aromatischen oder araliphatischen Rest mit jeweiss 1 bis 60 G-Atomen, vorzugsweise für geräckettiges G1-G2-Alkylen, einen Alkylenrest einer Dicarbonsäure auf Basis dimeris erter G11-G24-Fettsäuren, Gyclichekylen, G5-G12-Arylen oder eine Gruppe der Formel -CH=CH=CH+ oder -CH₂CH(SO₃M)+, worin M für ein Kation steht und die lotzte Formel hier und im folgenden auch die Formel -CH/SO₃M)CH₂+ einschließen soll, und
 - 2 für gleiche oder verschiederle Reste Z' bis Z*, worin
 - 2" Wasserstoff.

• 5

20

25

30

- \mathbb{C}^2 einen Acryfrest der Formel R'-CO-, in der R' ein geräckettiger, gesättigter oder ungesättigter \mathbb{C}_7 - \mathbb{C}_2 --alignatischer EW-Rest, der nich durch ein oder zwei Hydrokygruppen oder durch einen \mathbb{C}_5 - \mathbb{C}_{12} -Aryl- oder \mathbb{C}_5 - \mathbb{C}_{12} -Hydrokygry rest substituiert sein kann, vorzugsweise ein Alkylrest einer Fettsäure mit 12 bis 18 C Atomen.
- 23 einen Acryfrest der Formel R?-CO-, in der R? einen geradkeitigen, verzweigten oder cyclischen, gesättigten oder ungesättigten aliphatischen KW-Rost mit 1 bis 6 C-Atomen, der noch durch C₂-C₂-Aryl substituiert sein kann, oder einen Phenyl- oder Naphthyliest oder einen ein bis dreifach substituierteñ*Phenyl- oder Naphthylrest, wobbi die Substituenten aus der Reihe C₂-C₁₂-Alkyl, C₂-C₂-Alkyls, Sulfo, Hydroxy, Amino, C₂-C₂-Alkylamino, Di-(C₂-C₂-alkyl)amino, C₂-C₃-Acylamido, Abetbacetamido, Aminocarbeny, C₂-C₄-Alkylamino-barbonyl und Di-(C₃-C₄-alkyl)-aminocarbenyl aus 30 wählt sind,
- 24 einen Acylrost eine monofunktionellen Harzsäure vom Flologhoniumtyp.
- eine Gruppe der Formet -SO₂M, in der M ein Kation bedeutet, oder einen Ady rest der Formet -CO-B-COOM in der B die definierte Bedeutung hat und M für ein Kation steht, und einen Adyrrest der Formet -OO-B-COO- (K-O-)_m-Y-R³, in der B und X die genannten Bedeutungen haben. Y eine direkte Bindung oder eine Gruppe der Formet CO bedeutet, m im Falle Y = CO seine Zahl von 1 bis 150, vorzugsweise 1 bis 50, und im Falle Y = direkte Bindung eine Zahl von 0 bis 150, vorzugsweise 0 bis 50, und R³ ein gesättigter oder ungesättigter alliphatischer, aromatischer oder araliphatischer C₃-C₂₃-Kohlenwasserstoffrest, vorzugsweise Y-R³ ein Alkylrest einer Fettsäure mit 8 bis 20 C-Atomen, ein C₃-C₂₀-Alkylrest eines Fettalkchols, ein Acylrest einer monofunktionellen Harzsäure. Phen /I. Naphthyl. C₇-C₂₀-Alkylphenyl oder C_{1,1}-C₂₄-A'kylnaphthyl, sind
- bedeuten wobei mindestens ein Rest Zieln Rest aus der Gruppe Z², Z⁴ und Z⁶ ist.

Von besonderem Interesse sind Verbindungen der allgemeinen Struktur (I), in der

- A für C_2 - C_5 -Alkylen, für eine Gruppe der Formel - C_5 H- $_0$ - $(C_1$ - C_5 -Alkylen)- C_5 H $_1$ $_0$ oder der Formel + $(C_8$ H $_2$ $_8$ - $NR)_0$ - C_8 H $_2$ $_3$ -.
- The Section of the Annual Section 2. Could be found the section of the Section of Section 1. Microsophis Co-Co-Arky) advisional crubbillator Permissional in Flames was oben defined to the five one could be accused.
- zu 30 bis 100 % f

 ßr Gruppen der Formeln -CH

 CH

 -...
- Bill FUH GH-Cy-Attivitin, einen Alkyrenrest einer Dicarbonsäure auf Basis dimeritierter ungesättigter Gke-Gky-Fottsduren, 1,2-, 1,3- oder 1,4-Phen, eine Groppe der Formal -OH = CH- oder -OH₂OH SD₂M₂-, 45 werin Milurien Kationistent und
 - Z^{\pm} für gleiche oder verschiedene Reste Z' bis Z^{0} , worin Z', Z^{2} , Z^{4} und Z^{5} die obengenannte Secautung haben und

 $\xi^* \geq \pi \in C^{-1}$

50

25 % insbesondere mindestens 50 % aus Resten der Formein Z², Z³, Z³, Z⁵ und Z⁵ ausgewählt ist.

Die Erfindung betrifft auch ein Verfahren zur Herstellung der erfindungsgemäßen Verbindungen mit der Strukfur (I), dadurch gekennzeichnet, daß man Diamin-bxalkylate der Formel (Ia), in der die freien Valenzen durch Z' = Wasserstoff abgesättigt sind, teilweise oder ganz mit Verbindungen der Formel H-Z, wobei Z eine oder mehrere der obengenannten Bedeutungen Z² bis Z³ und mindestens eine davon die Bedeutung Z² Z³ oder Z³ hat, in einer oder mehreren Stufen unter Veresterung umsetzt.

Die für das erfindungsgemäße Verfahren verwendeten Aminozalkylate (Blockpolymensate) der Formel (Ia) können nach üblichen Methoden aus Diaminen oder Polyaminen durch Umsetzung mit Ethylenoxid und oder Propylenoxid hergestellt werden oder sind welfach als solche im Handel erhältlich. Beverzugte Blockbolymensate basieren auf aliphatischen oder bysoloaliphatischen Diaminen und Polyaminen, wie beispleisweise 1,2-Diaminoethan, 1,3-Diaminopropan, 1,2-Diaminopropan, 1,4-Diaminobutan, 1,5-Diaminopentan, 1,6-Diaminodethan, 1,7-Diaminoheptan, 1,8-Diaminooctan, 1,9-Diaminononan, 1,10-Diaminodecan, 1,12-Diaminodecan, insbesondere die genannten Diamine mit einer geraden Zahl an C-Atomen sowie 1,3-Diaminocropan und 1,5-Diaminopentan, oder deren Mischungen sowie Bis-(4-amino-cyclohexyl)-methan, 1,1-Bis-(4-amino-cyclohexyl)-ethan, 2,2-Bis-(4-amino-cyclohexyl)-propan, Diethylentriamin, Dipropylentriamin, Triethylentetramin, Dipropylentetramin, Tetraethylenpentamin, 2-Methylamino-ethylamin, 2-Ethylamino-ethylamin, 3-Methylamino-propylamin, N-Methyl-cipropylentriamin oder deren Mischungen.

Die Oxalkylierung der Amine zur Herstellung der Basis-Blockpolymerisate (la) erfolgt nach üblichen Methoden, vorzugsweise mit Alkalihydroxiden oder -aikokiden als katalysator, bei 100 - 200° C. insbesondere dei 140 - 180° C. Die Menge an Ethylenoxid oder Propylenoxid oder einer Mischung beider Edoxide wird so demessen, daß vorzugsweise eine stabile Emulgierbarkeit oder eine völtige Löslichkeit der gebildeten Basis-Blockpolymerisate in Wasser erreicht wird. Zweckmäßig wird orb reaktionsfahige Stelle im DiaminMolekül d. n. pro Wasserstoffatom der vorhandenen primären und sekundären Aminogruppen, jeweils 1 bis 150, vorzugsweise 1 bis 50, insbesondere 5 bis 25 Moleküle Epoxid eingesetzt. Die Menge des angelagerten Alkylenoxids bemißt sich auch nach dem beabsichtigten Einsatzzweck und damit nach dem angestrebten Grad der Hydrophike.

As Alkalinydroxid eignen sich Kallumhydroxid oder bevorzugt Natriumhydroxid, als Alkalial-toxid Natriummethylat oder -ethylat. Die Konzentration der alkalischen Katalysatoren soll bevorzugt bei 0,05 - 1,0 Gew -3 o, bezogen auf das Amin, bei Beginn der Oxalkylierung sein. Die Oxalkylierung kann drucklos oder in Druckgefäßen mit Propylenoxid oder bevorzugt mit Ethylenoxid oder Mischungen von beiden durchgeführt werden, wobei das Alkylenoxid gasförmig oder flüssig zugeführt werden kann. Der Arbeitsdruck beträgt in der Regei 1 - 10, vorzugsweise 2 - 4 bar.

Die eigentliche Umsetzung zur Erzeugung der erfindungsgemäß modifizierten Blockpolymerisate der alligemeinen Struktur (I) aus den Basis-Blockpolymerisaten (Ia) erfolgt in eini oder mehreren Reaktionsstufen, wobei die Einführung der Reste Z mit der Bedeutung Z², Z², Z⁴ und Z⁵ in der Regel durch Umsetzung mit entsprechenden Carbonsäuren der Formel R*-COOH, R*-COOH, Harzsäuren bzw. Dicarbonsäuren der Formel HOOC-B-COOH oder deren Anhydriden vorgenommen wird.

Beispielsweise kann man auf diese Art einen Teil oder alle Hydroxygruppen der oxalkylierten Aminivertiel diese Blacke Minische solcher Garbonsäuren einzusetzen. In der Regel ist es vorteilhaft, monofunktionelle
Carbonsäuren in einer ersten Reaktionsstufe zur Veresterung eines Teils der vorhandenen Hydroxygruppen
au behutzen und danach in einer zweiten Reaktionsstufe mit Dicarbonsäuren zu verestern wobei in der
Liverten Reaktionsstufe je nach angewendeter Menge an Dicarbonsäure anichische Reste vom Typ freier
Carboxyratgruppen eingeführt werden, oder, vor allem bei einem Unterschuß an Dicarbonsäure, eins
Vernetzung der Basismoleküle über die Dicarbonsäuren stattfinget.

Als Carbonsäuren der Formel R*-COOH eignen sich beispielsweise gesättigte oder ungesättigte Garbensäuren oder Hydroxycarbonsäuren mit 8 bis 22 C-Atomen, wie beispielsweise Ostansäure, Pelargonsäure Caprinsäure, Undecansäure, Laurinsäure, Tridecansäure, Myristinsäure, Fentadecansäure Palmitinsäure Hoptadecansäure, Stearinsäure, Nonadecansäure, Arachinsäure, Behensäure, 10-Undecensäure Laurinsäure, Myristoleinsäure, Palmitoleinsäure, 65- und 6t-Octabecensäure. Elaidinsäure, Čisäure Linck-

von stark sauren oder säureabspaltenden hatalysatoren, wie z. B. Bortrifluorid, Aluminiumchlorid, p-Toluolsulfonsäure, Methansulfonsäure, Mineralsäuren oder Ionenaustauschern bei Temperaturen zwischen 50 - 200°C, vorzugsweise 120 - 160°C, ggfs. im organischen Medium, wobei auf 1 Mol der genannten Phenole oder Naphthole 0.5 - 1,1 Mol vorzugsweise 0.9 - 1 Mol der ungesättigten Fottsäuren verwendet werden, erhältlich sind.

Als Carbonsäuren R3-COOH eignen sich beispielsweise Monocarbonsäuren mit 2 bis 6 C-Atomert, wie Essigsäure. Propionsaure, Buttersäure, Valeriansäure, Capronsäure und Heptansäure, weiterhin aromatische Carbonsäuren, wie Benzoesäure Anthranilsäure, p-Aminobenzoesäure, Salicylsäure, o-, in- und p-Tolylsäuren, -Methoxy- und -Ethoxybenzoesäuren, -Acetoacetamidobenzoesauren und - Acetamidobenzoesäuren. Phenylessigsäure oder Naphthoesäuren, insbesondere Oxynauhthoesäuren, berspielsweise 3-Hydroxy-1-naphthoesäure. 3-Hydroxy-2-naphthoesäure, 4-Hydroxy-2-naphthoesäure und 7-Hydroxy-2-naphthoesäure.

Als Carbonsäuren Z⁴-Hieignen sich unmodifiziert oder modifizierte Naturharzsäuren vom Kolopheniumtyp oder reaktionsfähige Derivate davon, vorzugsweise Harzsäuren wie Abietinsäure, Denydroabietinsäure, Tetrahydroabietinsäure. Lävopimarsäure, Doxtropimarsäure oder Isodextropimarsäure, wie sie in handelsüblichen Kolophoniumarten vorliegen, sowie modifizierte Harzsäuren, wie disproportionierte, hydrierte und dimerisierte Naturharzsäuren.

Zur Einführung der Gruppen Zi kann man das Basis-Diamir oxalkylat (la) oder teilveresterte Diaminoxal kylate mit Carbonsäuren der Üefinierten Formel HOOC-B-COO-(IX-O)_m-Y-R³ verestern, wodei solche Carbonsäuren insbesondere aus Fettalkohden oder Addukten von Ethylenokid und oder Propylenoxid an Fottsäuren, Fettalkoholen, Phenoien, Naontholen, Alkylphenolen oder Alkylnaphtholen durch Verestorung mit Dicarbonsäuren zugänglich sind. Es ist auch möglich, wie es weiter unten erwähnt wird, zunächst mit den Dicarbonsäuren durch Halbveresterung anichische Gruppen in das Basis-Okalkylat einzuführen und die freien Carboxygruppen dann mit Fettalkoholen, oxalkylierten Fettsäuren oder oxalkylierten Fettalkoholen umzusetzen.

Die Verknüpfung mehrerer Biockpolymerisateinheiten der Formel (Ia) kann durch Umsetzung der Basisblockpolymerisate in einer ersten Reaktionsstufe durch Verdsterung mit einer oder mehreren Didarbonsäuren der Formel HOOC-B-COOH im Molverhältnis-von 2 : 1 bis 10 : 9, vorzugsweise 2 : 1 bis 5 : 4, erfolgen. Als Didarbonsäuren eignen sich zur Verknübfung vorzugsweise allphatische Didarbonsäuren mit 3 - 12 Kohlenstoffatomen, insbesondere Malonsäure. Bernsteinsäure, Glutarsäure. Adipinsäure. 1,5-Pentandicarbonsäure, 1,6-Heikandidarbonsäure oder 1, 10 Depandidarbonsäure, aber auch beispielsweise, Cyclohexan-1,4-didarbonsäure und aromatische Didarbonsäuren wie Phthaisäure oder Teiephthaisäure.

Anstelle der Carbonsäuren können zur Veresterung auch, soweit vorhanden, die Anhydrice oder reaktive Carbonsäurederivate eingesetzt werden, beispielsweise im Faile von Umesterungsreaktionen andere Ester der Carbonsäuren.

Die erfindungsgemäße Verknüpfung zweier oder mehrerer Blockpolymerisateinheiten, die schon an einem Teil der Polyglykoletherketten endständig mit Monocarbonsäuren verestert sind, kann vorzugsweise in einer zweiten Reaktionsstufe durch Veresterung mit den obengenannten Dicarbonsäuren durchgeführt werden, weben unzugsweiter wirdenum im Verhältnis von Blockglotymerisat zur Sigarbungstung von 2. 1 bis 10. 9 gewählt wird, absgehöhlichen dem Galt, in dem das to veresterte zasit-biologie ymericat nur noch eine freie Hydroxygruppe besitzt. In dem letztgehähnten Fall ist nur ein Molverhältnis von etwa 2. 1 sinnvell.

Es ist allerdings auch möglich, die Umsetzung der Basis-Blockpolymerisate mit Monocarbonsäuren und us. Diparbonsäuren in einer Reaktionsstufe durchzuführen, wobei dahn in der Regel Gemische von mehrkernigen und einkernigen veresterten Blockpolymerisaten entstehen.

Die Veresterung der Basis-Blockpolymerisate (Ia) mit den Monccarbonsäuren oder Dicarbonsäuren kann nach an sich üblichen Veresterungsmethoden erfolgen. Die einzuhaltende Reaktionstemperatur liegt dabei in der Regel zwischen Raumtemperatur und 240°C, je nach Veresterungsmethode. Bevorzugt wird zur Ernöhung der Ausbeute die Veresterung in einem inerten organischen Lösungsmittel durchgeführt, das als Schleopmittel zum Entfernen des Reaktionswassers geeignet ist Beispielsweise kann die Veresterung in

ron meist in Gegenwart von Katalysatorin, vordugswichte in Gegonwen von 1,1 ein Gemolieen Mer grieinfels. Aukory jats pro Mo-Ester, vordugsweise Natrommethylat bei 150 - 200 (0) insbesondern 160 - 100 (0) untor

Abdestifieren des freiwerdenden Alkanols bzw. Methanols, erfolgen. Die in der ersten oder zweiten Reaktionsstufe erhaltenen veresterten Blockpolymerisate sind als solche wertvolle oberflächenaktive Mittel und können im Sinne der Erfindung eingesetzt werden.

Zur Einführung von anionischen Gruppen können die Basis-Blockpolymerisate oder die teilweise mit Monocarbonsäuren veresterten Blockpolymerisate, sofern letztere noch freie Hydroxygruppen aufweisen, beispie sweise mit Schwefelsäure, Amidosulfonsäure oder Chlorsulfonsäure oder entsprechenden Anhydriden umgesetzt werden, wobei Sulfatogruppen eingeführt werden. Nach einer anderen Variante werden die Basis-Blockbolymerisate oder die teilveresterten Blockpolymerisate mit einem Überschuß an Dicarbonsäuren oder deren Anhydriden zu den entsprechenden Halbestern umgesetzt. Als Dicarbonsäuren eignen sich die dereits odengenannten zur Vernetzung der Blockpolymerisateinheiten der Formel (Ia) geeigneten Dicarbonsäuren der Formel HOOC-B-COOH und deren Anhydride.

Vorzugsweise werden die anionischen Gruppen durch Reaktion mit Maleinsäureannydrid oder Phthalsäureannydrid durch Mischen und Verrühren bei 20 - 100° C, bevorzugt bei 40 - 80° C, in Anwesenneit von Alkalihydroxiden umgesetzt. Die Konzentration der Alkalihydroxide sell vorzugsweise 0.1 - 1.0 Gew.-%, dezogen auf die Gesamtmischung, betragen. Im Fall von Maleinsäureannydrid ist es wegen der Sublimationsneigung verteilhaft, in Druckgefäßen unter einem Überdruck von 0.2 - 1 bar Stickstoff oder Luft zu arbeiten und für kräftiges Durchmischen zu sorgen, da zu Beginn der Reaktion das geschmolzene Maleinsäureannydrid mit den teilveresterten Oxalkylaten schlecht mischbar ist.

Im Fail von eingeführten Maleinsäurenalbestergruppen ist es außerdem vorteilhaft, diese Halbestergruppen pen in die entsprechenden Sulfobernsteinsäurehalbestergruppen zu überführen. Dies gelingt beispielsweise durch Zugabe wäßriger Lösungen von Sulfiten oder Hydrogensulfiten zu den Verbindungen, die Maleinsäurenalbestergruppen aufweisen. Pro Mol Maleinsäurenalbestergruppe werden 1.0 - 1,5. vorzugsweise 1,0 - 1,1 Mol schweftige Säure in Form von Alkali- oder Erdalkalisulfiten oder -nydrogensulfiten oder -pyrosulfiten eingesetzt. Die Umsetzung wird in der Regel in Gegenwart von etwa 50 - 85 % Wasser, bezogen auf die gesamte Lösung bzw. Mischung, durchgeführt. Die Wassermenge ist achängig von der Löslichkeit der zugrundeliegenden Sulfobernsteinsäurehalbestersalze und der Viskosität der Lösungen. Die Reaktionstemperatur bei der Umsetzung von Sulfiten mit den Maleinsäurehalbesterverbindungen beträgt in der Regel 20 - 100 °C, insbesondere 40 - 80 °C.

Während sich die Sulfite besonders zur Bildung der Diaikalisalze der Sulfobernsteinsäurehalbester eignen, ist es bei der Anlagerung von Hydrogensulfiten möglich, durch Neutralisation mit Basen wie Ammoniak, niedermolekularen Alkylaminen oder Alkylolaminen oder von entsprechenden Alkylenoxidaedukten, wobei pro Mol Amin oder Alkylolamin bis zu etwa 150 Mol Ethylenoxid oder Propylenoxid oder beide Alkylenoxide angelagert und pro reaktionsfähiges Wasserstoffatom der genannten Verbindungen bis zu 150, vorzugsweise 5 - 30 Moleküle Ethylenoxid oder Propylenoxid oder beide angelagert sind, den Grad den Hydrophilie zusätzlich zu beeinflussen. Als Vertreter der Alkylamine oder Alkylolamine solich genannt Ethylamin, Propylamin, Isopropylamin, Butylamin, Isobutylamin, Monoerhanolamin, Monopropanolamin, Monopropanolamin, Monopropanolamin, Monopropanolamin, Triethanolamin, Tripropanolamin oder Tributanolamin sowie Di- und Polyamine wie Ethylendiamin, Ethylentiam of Triethanolamin, Propylamine oder Tributanolamin sowie Di- und Polyamine oder Tributanolamin, Ethylentiam of Triethanolamin, Propylamine oder Tributanolamin sowie Di- und Polyamine oder Tributanolamin, Ethylentiam of Triethanolamin, Propylamine oder Tributanolamin sowie Di- und Polyamine oder Tributanolamin, Ethylentiam of Triethanolamin oder Tributanolamin o

Der am Beispiel der Suttebernsteinsturehalbestergruppen beschriebene Katienenaustausch kann auch bei den Verbindungen der Struktur (I) erfolgen, die andere anionische Gruppen aufweisen. Dabei werden die Verbindungen in ihrer Säureform eingesetzt und in analoger Weise durch Neutralisation mit der obeingenannten Aminen oder anorganischen Basen in die entsprochenden Salze überführt. Auch andere übliche Kationenaustauschverfahren können angewendet werden

Während bei der Sulfatierung mit Amidosulfonsäure die Ammoniumsa zeich Schwefeisäurehalbester anfalten, entstehen bei der technisch interessantesten Ausführungsform mit gasförmigen Schwefeltrioxid in Mischungen mit Inertgas sowie auch bei der Sulfatierung mit Chlorsulfonsäure Schwefelsäurehalbester in der Säureform aus denen leicht die gewünschten Salze durch Neutralisation mit entsprechenden anorganischen oder organischen Basen hargestellt werden können. Zu dieser Neutralisation werden bevorzugt die Akalihydroxylice eingesetzt, die zu den sehr gut wasserlöslichen Alkalisalzen der erfindingsgemäßen der in die zu den sehr gut wasserlöslichen Alkalisalzen der erfindingsgemäßen

Elle står fungsgemaßen. Verbindungen weisen i Alssitiga vorte hatte. Eligensphaften auf Sie geriären zu dir Klanse der obert ächenaktiven Verbindungen hach BiN 53900 senken die Oberffächensbannung hach der Pingarie Teiern im DIN, sport und siehe nach der Benistere er er der gliche Biologische der

53902) als nichtschäumende bzw. schwachschäumende oberflächenaktive Storfe zu bezeichnen. Bei geeignetem Hydrophilierungsgrad zeigen sie ausgezeichnetes Netzvermögen für Baumwolle nach der Tauchnetzmethode (DIN 53901) bei gleichzeitig gutem Egalisierverhalten nach DIN 53504. Sie besitzen ein sehr gutes Flockungsschutzvermögen gegenüber Pigmenten und Farbstoffen (DIN 53908) und eine sehr gute Wasserverteilungswirkung als Reinigungsverstärker (DIN 53980) sowie eine gute Auswaschbarkeit als Schmeizmittel (DIN 53504). Die Produkte sind bibliogisch abpaubar

Die erfindungsgemäßen Substanzen können aufgrund ihrer vielseitigen oberflächenaktiven Eigenschaften für ein breites Spektrum von Anwendungen eingesetzt werden.

Gegenstand der Erfindung ist deshalb auch die Verwendung der Verbindungen der übengenachten Struktur (I) als oberflächenaktive Mittel. Von besonderem Interesse ist die Verwendung für den Einsatz als Kupplungsniffsmittel und Emulgator bei der Herstellung von Azofarbmitteln, insbesondere von Azopigmenten, als Dispergiermittel und Verteilungsmitte für die Feinverteilung und Stabilisierung von schwerföslichen oder uniöslichen Farbmitteln, vorzugsweise für die Herstellung von gut fließbaren Pigmentuispersionen für den wäßrigen Druckfarbensellter oder zur Herstellung von Präparationen von Dispersionsfarbstoffen, wie sie bevorzugt zum Färben von natürlichen und synthetischen Fasermaterialien, wie Baumwolle Wolle, Zellufose. Zeilwolle Zeilufoseacetat Zellufosetriasetat, Polyester, Polyamid und Polyadrylnitrit, oder von Fasermaterialien, die diese Stoffe enthalten, verwendet werden. Die erfindungsgemäßen Substanzen eignen sich als Additive und Emulgatoren, wie z. B. als Korrosionsschutzzusätze, als Zusätze für die Herstellung von Kühlschmiermitteln und Kaltwalzolen in der Metallverarbeitungsindustrie. Weiterhin können die Substanzen als Dispergier- und Emulgiermittel für die Herstellung von Reinigungsverstärkern, Carrier-Emulsionen und Formührerungen für Pflanzenschutz- und Schädlingsbekämpfungsmitteln verwendet werden. Sie eignen sich ebenfalls als Netz- und Egalisiermittel in der Färberei.

Die Verbindungen können einzeln, als Gemische oder in Kombination mit anderen nichtlenegenen, anionaktiven und oder kationaktiven Tensiden, Gerüstsubstanzen und anderen üblichen Zusätzen oder 45 Hilfsstoffen zur Anwendung kommen.

Die nachfolgenden Beispiele dienen zur näheren Erläuterung der Erfindung. Teile und Prozentangaben teziehen sich auf das Gewicht, Druckangaben sind Überdruck, bezogen auf Atmosphärendruck, sofern nichts anderes angegeben ist. Volumenteile verhalten sich zu Gewichtsteilen wie Liter zu Kilogramm.

Zur Charakterisierung der hergestellten Verbindungen ist in mehreren Beispielen die Hydroxylzahl oder die Säurezahl angegeben. Die Hydroxylzahl ist die Menge EOH in mg, welche notwendig ist, um die Menge an Essigsäure zu neutralisieren, die bei der Acetylierung von 1 g der Verbindung verbraucht wird. Die Säurezahl ist die Menge an ECH in mg, die zur Neutralisation von 1 g der Verbindung benötigt wird.

35 Herstellungsbeispiele

33

1a) Diaminoethan + 32 EO

50 To be 1.0-Dizminos than worden unter Bühren und Zuführen won 1.133 Tijler Ethelenever (EC) ehnne Zugabe eines Katarysaturs er de Aufre hitschaften eines Drucks von 2 + 4 Earlice einer Amanysten beratur von 80°C und einer Endremperatur von 140°C overhyllert. Nachdom alles Ethylenoxid in das Reaktionsgefäß gebrückt worden ist, läßt man noch eine Stunde bei 130 - 140°C rühren. Das erhaltene Produkt hat eine Hydroxy zahl von 155.

1b) Ester von 1a) mit 3 Moiäquivalenten Talgfettsäure

146,8 Teile Oxethylat 1a) werden mit 83,7 Teilen handelsüblicher Talgfeitsäure auf 70 - 80°C erwärmt so und unter Stickstoffgas eine Stunde lang gerührt. Nach Zugabe von 1,5 Teilen p-Toluolsuifonsäure und 150 Teilen Xyiol wird 16 Stunden lang auf 150 - 160°C erhitzt, wobei das Reaktionswassor durch Austreisen

erwärmt und unter Stickstoffgas eine Stunde lang gerührt. Nach Zugabe von 12 Teilen Zinnpulver, 4,0 Teilen p-Tolublsulfonsäure und 150 Vol.-Teilen Xylol wird 16 Stunden lang auf 150 - 160 °C ernitzt und das Reaktionswasser durch Auskreisen entfernt. Nach Abdestillieren des Xylols erhält man ein Produkt mit einer Säurezahl von weniger als 25.

3) Mischester (on 1a) mit 2 Moläg, Talgfettsäure und 2 Moläg, Phthalsäure (Halbester)

146.8 Teller Öxetnylat 1a) werden analog 1b) mit 55.8 Teller handelsüblicher Talgfettsäure bis zu einer Säurezahl von 16 verestert und anschließend in Gegenwart von 0.2 Tellen pulverisiertem Ätznatron mit 29.6 Tellen Phthalsäureanhydrid innerhalb von 5 Stunden bei 80 - 90 °C umgesetzt. Durch Zugabe einer Lösung von 440 Tellen Wasser und 16 Tellen Ätznatron wird anschließend auf pH 6.8 - 7.0 eingestellt. Die Menge des zugesetzen Wassers liegt vorzugsweise zwischen 50 und 85 % der fertigen Produktiösung.

4) Mischester auf Basis von 1a), 2 Moläq. Talgfettsäure und 2 Moläq. Sulfobernsteinsäurehalbestergruppen

146.8 Telle Oxethylat 1a) werden analog Verbindung 1b) mit 83.7 Teilen handelsüblicher Talgfettsäure dis zu einer Säurezahl von kleiner als 15 verestert und anschließend in Gegenwart von 0,1 Teilen burversiertem Ätchatron mit 19,2 Teilen Maleinsäureanhydrid innerhalb von 4 Stunden bei 70 - 80°C verestert und anschließend durch Zugabe einer Lösung von 24,7 Teilen Natriumsuifit in 508 Teilen Wasser zum Suifosuccinat umgesetzt.

25 Sai Diamincettan + 4 PO + 24 EO

50 Teile 1 2-Diaminoethan werden unter Rühren und Zuführen von 183,3 Teilen Propylenoxid (PO) bei 90 - 110 °C oxalkyliert und nach Zugabe von 3 Teilen Natriumethylat und Entfernen des Methanols unter reduziertem Druck mit 879,6 Teilen Ethylenoxid bei 120 - 140 °C bei 3 - 5 bar umgesetzt. Das erhaltene 3c Produkt hat eine Hydroxylzabl von etwa 163.

5b) Ester aus 5a) und 2 Moläg. Rizinenfettsäure und 2 Moläg. Phthalsäure

137,8 Toile Oxalkylat 5a) wurden mit 56 Teilen handelsüblicher Rizmenfettsäure analog Verbindung 1b) bis zu einer Säurezahl von kleiner als 18 verestert und anschließend in Gegenwart von 0,2 Teilen pulverisiertem Ätznatron mit 29,6 Teilen Phthalsäureanhydrid innerhalb von 5 Stunden bei 80 - 90°C umgesetzt Durch Zugabe einer Lösung von 764 Teilen Wasser und 188,2 Teilen eines Addukts aus Tratmit Clarin und 18 M. Pig Ethjehnerd wiehem eine Betweit und 6,5 - 7,0 c. bb. 16.5.

6) Ester aus 5a, und 1 Morág. Tallällfettsäure ind 1 Moläg. 2-Ademacetamido-benadesäure

137.8 Teile Oketh, at 5a) werden mit 28.2 Teilen handelsüblicher Tallöifsitsäure entsprechend 1b) bis zu einer Säurezahl von weniger als 20 verestert, ohne das Xylol am Ende abzudestillieren. Nach Zugabe von weiteren 0.5 Teilen p-Toluolsulfonsäure und 22,1 Teilen 2-(Acetoacetamido)-benzbesäure wird analog der vorigen Veresterung bis zu einer Säurezahl von kleiner als 25 verestert und das Xylol am Ende der Veresterung abdestilliert.

okoku (j. 1854) bila sin merektan satola ola 1900-1906, koku 1944, ola ola 1904, koku 1904, koku 1904, senta Bine Hydrikultan ashestwa 71 7b) Ester aus 7a) und 1 Moläq. Taigfettsäure und 1 Moläq. 2-Hydroxy-3-haphthoesäure

300 Teile Oxaikylat 7a, werden mit 25,5 Teilen einer handelsüblichen Talgfettsäure entsprochend Verbindung 1b) in Xylol bis zu einer Säurezahl von kleiner als 10 verestert. Nach Zugabe von weiteren 0.7 Teilen p-Totuolsuffonsäure und 17,8 Teilen 2-Hydroxy-3-naphthoesäure wird unter Auskroison des Roaktionswassers bis zu einer Säurezahl von weniger als 20 verestert. Anschließend wird das Xylol abdestilliert.

8) Ester aus 7a) und 1 Molag. Kolophonium und 1 Moläg. 2-Hydroxy-6-naphthoesäure

300 Teile Oxalkylat 7a) werden mit 28.7 Teilen handelsüblichem disprosertionierten Kolophanium entsprechend Verbindung 2) in Xylol bis zu einer Säurezahl von kleiner als 20 verestert. Nach Zugabe von 0.5 Teilen p-Toluoisulfonsäure und 17.8 Teilen 2-Hydroxy-6-naphtoesäure wird analog Verbindung 7b) bis zu einer Säurezahl von weniger als 18 weiterverestert und anschließend das Xylol abdestillien.

9a) Diaminopropan + 4 PO + 32 EO

50 Teile 1,3-Diaminopropan werden analog Verbindung 5a) mit 156,8 Teilen Propylenoxid bei 90 - 110 °C okpropyliert und nach- Zugabe von 2 Teilen Natriummethylat das entstehende Methanol unter reduziertem Druck entfernt. Anschließend setzt man mit 951,3 Teilen Ethylenoxid bei 120 - 140 °C und 2 - 4 bar um Das erhaltene Oxalkylat besitzt eine Hydroxylzahl von etwa 131.

25 9b) Ester aus 9a) und 1 Moläq. Talgfettsäure und 1 Moläq. Kolophonium

300 Teile 9a) werden mit 47.5 Teilen handelsüblicher Talgfettsäure und 59.8 Teilen disproportioniertem kolophonium nach Zugabe von 6 Teilen Zinnpulver, 1,5 Teilen p-Toluolsulfonsäure und 150 Vol.-Teilen Sylci bei 155 -165 C innerhalb von 16 Stunden unter Auskreisen des Reaktionswassers verestert. Nach Abdestillieren des Xylols erhält man ein Produkt mit einer Säurezahl von weniger als 20.

10a Ovalkylat aus Diethylentriamin + 10 PO + 40 EO

50 Teile Diethylentriamin werden analog Verbindung 6a) mit 281.3 Teilen Propylenoxid und nach Zugabe von 2.5 Teilen Natriummethylat und Entfernen des Methanols unter reduziertem Druck mit 853,3 Teilen Ethylenoxid umgesetzt. Das Produkt hat eine Hydroxylzahl von etwa 115.

10b) Ester aus 10a) und 3 Moläq. Tallölfettsäure

nach Zugabe von 3 Teilen Bersäure und 200 Teilen Xylot der 155 -160 © innerhalb von 12 Stunden zerestert Nach Abdestillieren des Xylots erhält man ein Produkt mit einer Säurebahl von weniger als 13.

11) Ester auf Basis von 10a) und 2 Moläq. Tallölfettsäure und 2 Moläq. Sulfgbernsteinsäurehalbestergruppen

300 Teile Ester 10b) werden in Gegenwart von 0,1 Teilen pulverisiertem Ätznatron mit 24 Teilen 55 Maleinsäureanhydrid innerhalb von 4 Stunden bei 70 - 80°C verestert und durch Zugabe einer Lösung aus 30,9 Teilen Natriumsulfit in 657 Teilen Wasser innerhalb von 3 Stunden bei 75 - 85°C umgesetzt.

ila iki dugabe yan 2 TA iki Namummomy at intu 70 00 km Eniyurickit umiyi kron Elva Entahi ibi Frudikti hatle ne mydroky zan ivon 105

12b) Ester aus 12a) und 2 Moläg. Talgfettsäure

500 Teile Cxalkylat 12a) werden mit 123,5 Teilen handelsüblicher Talgfettsäure analog Eerspiel 1b) nach Zugabe von 3 Teilen p-Toluoisulfonsäure und 200 Vol.-Teilen Xylol bei 155 - 165 C innerhalb von 15 Stunden verestert.

Nach Abdestillieren des Xylols erhält man ein Produkt mit einer Säurezahl von weniger als 15.

- 13 Ester auf Basis 12a) und 2 Moläq. Talgfettsäure und 2 Moläq. Surfobernsteinsäurehalbestergruppen
- 300 Teile 12b) werden in Gegenwart von 0,1 pulverisiertem Ätznatron mit 28 Teilen Maleinsäureanhydrid innerhalb von 3 Stunden bei 70 80°C verestert und durch Zugabe einer Lösung aus 34,7 Teilen Natriumsulfit in 674 Teilen Wasser innerhalb von 3 Stunden bei 75 85°C umgesetzt
- 14. Ester auf Basis von Malonsäure und 3 Moläg. 5a)
- 600 Teile Okaikylat 5a) werden mit 30,9 Teilen Malonsäure bei 70 80°C unter Stickstoffgas erwärmt. Nach Zugabe von 3 Teilen p-Toluolsulfonsäure und 200 Vol.-Teilen Xylol 10 Stunden lang auf 155 165°C einitzt und das Reaktionswasser durch Auskreisen entfernt. Nach Abdestillieren des Xylols hat das Produkt eine Säurezah, von weniger als 10, eine Hydroxylzahl von etwa 106 und enthält pro Molekül 12 Prody enoxid-Einheiten und 72 Ethylenoxid-Einheiten.
- 25 15) Ester aus 14) und 8 Moläq. Ölsäure

360 Teile Oxalkylat 14) werden mit 159 Teilen handelsüblicher Ölsäure analog 1b) nach Zugabe von 2,1 Teilen p-Toluclsuifonsäure und 150 Vol.-Teilen Xylol bei 155 - 165°C innerhalb von 18 Stunden verestert. Nach Abdestilleren erhält man ein Produkt mit einer Säurezahl von weniger als 25.

- . 16) Ester auf Basis 14) und 4 Moläg. Ölsäure und 4 Moläg. Sulfcbernsteinsäurehalbestergruppen
- 350 Teile Verbindung 14) worden mit 80 Teilen handelsüblicher Ölsäure analog 1b) bis zu einer Säurezahl von weniger als 10 verestert. Anschließend wird in Gegenwart von 0,1 Teilen pulverisiertem Ätznatron mit 27,7 Teilen Maleinsäureanhydrid innerhalb von 3 Stunden bei 70 80°C weiter verestert und anschließend durch Zugabe einer Lösung von 35,6 Teilen Natriumsulfit in 824 Teilen Wasser zum Sulfobernsteinsäurehalbester umgesetzt.
 - 17. Polyblockpolymerisat auf Basis von Malensäure und 5 Meläg. 5a.
 - 600 Telle Ovalkylat 5a) werden analog Beispiel 14, mit 37 Tellen Malonsaure bis zu einer Säuredan ich weniger als 8 verectert. Das Produkt hat eine Hydroxylzahl von etwa 100.
 - 18) Ester von 17) mit 4 Moläg. Talgfettsäure und 4 Moläg. Kolophonium
- 350 Telle Verbindung 17) werden mit 45 Teilen handelsüblicher Talgfettsäure und 25,3 Teilen disproportioniertem Kolophonium analog Verbindung 1b) hach Zugabe von 6 Teilen Zinnpulver und 2 Teilen b-

inang kalibangan terbagai pengangan kelalah di menggaran kelang di Salah Majaban berasa bandan di menggalah be Salah pemerebagai purena bestergiransa h

and the second of the second of the term of the second of

Benzoesäure analog Verbindung 1b) nach Zugabe von 2 Teilen Zinnpulver und 150 Vcl.-Teilen Xylci bei 155 - 165 °C in 12 Stunden verestert. Nach Abdestillieren des Xylois hat das Ercdukt eine Säurezahl von weniger als 25. Anschließend wird in Gegenwart von 0,1 Teilen pulverisiertem Ätznatron und 16.4 Teilen Maleinsaureanhydrid innerhalb von 3 - 4 Stunden bei 70 - 80 °C weiterverestert und anschließend durch Zugabe einer Lösung von 21,1 Teilen Natriumsulfit zum Sulfobernsteinsäurehalbester umgesetzt.

20a) Ester auf Basis von Adipinsäure und 2 Moläq. Verbindung 7a)

- 600 Teile Oxalkylat 7a) werden entsprechend Beispiel 14) mit 13,8 Teiler Adipinsäure bis zu einer Säurezahl von weniger als 14 verestert. Das erhaltene Polyblockpolymeilisat hat eine Hydroxylzahl von etwa 53 und enthält 16 Propylenoxid-Einheiten und 120 Ethylenoxid-Einheiten più Molekül.
- 15 20b) Ester aus 20a, und 4 Moläg. Kolophonium

300 Teile Verbindung 20a) werden mit 55,8 Teilen handelsüblichem Kolophenium nach Zugabe von 8 Teilen Zinnpulver und 1,5 Teilen p-Toluolsuifonsäure und 150 Vol.-Teilen Kylol bei 155 - 165° C innerhalb von 18 Stunden unter Auskreisen des Reaktionswassers vorestert. Nach Abdestillieren des Kylols erhält man ein Produkt mit einer Säurezahl von weniger als 30.

21a) 1.2-Diaminoethan + 8 PO + 48 EO

- 1,2-Diaminoethan werden unter Rühren analog Beispiel 5a) unter Zuführen von 386,6 Teilen Propylenoxid und 1760 Teilen Ethylencxid bei 90 bis 140°C bei 3 bis 5 bar oxalkyliert. Das erhaltene Produkt hat eine Hydroxylzahl von etwa 85.
- 30 21b) Ester von 21a) mit 1 Moläq. Dimer-Fettsäure

500 Teile Oxalkylat 21ai werden mit 145 Teilen einer handelsüblichen dimerisierten Fettsäure, die etwa 22 Gew.-% trimerisierte Fettsäure enthält, nach Zugabe von 200 ml Xylol und 5 Teilen p-Toluolsulfchsäure bei 150 bis 160°C für 16 Stunden im Rückfüß unter Auskreisen des Reaktionswassers erhitzt. Nach Abdestillieren des Xylols erhält man eine Säurezahl von weniger als 30.

Ansprüche

45

1 Norm in leng mit der Strukter eines mit fizierten Plackbettenversafze (I), formelmisste aufgehom des
a) 1 bis 10 trivalenten oder tetravalenten BlockbxaktylatEinheitun auf Bacis von 3 ammer it der helt, immer
(Aminokalkylate) mit der allgemeinen Formel (Ia)

$$-(O-X)_{n}$$
 $N - A - N$
 $R(-)$
(Ia),

b) monovalenten, durch die allgemeine Formel (lb)
 -Z (lb)

uche nander mit jeweils einer flummeenheit uit lebt heiner vulstid bei hit is sich die eine Koloniere von den Formeleinneten van die sich eine einneten van die sich eine von die sich ein den Formeleinneten van die sich eine van die sich ein van die sich e

- A Cr einen gerackettigen, verzweigten oder cyclischen aliphatischen Rest, einen arematischen oder arauphatischen Rest mit jeweils 1 bis 300 C-Atomen,
- K für gleiche oder verschiedene Gruppon der Formeln -CH₂CH₂- und -CH₂CH(OH₂)- .
- n Crigleiche oder verschiedene Zahlen von 1 bis 100,
- 5 R für eine Cr-Ca-Alkylgruppe oder eine divalente Gruppe der Formel -(X-O)_n- mit einer wie oben befinierten, durch (-) angedeuteten freien Valenz,
 - 5 für einen geradkettigen, verzweigten oder cyclischen aliphatischen Rest, einen aromatischen oder aralienatischen Rest mit jeweils 1 bis 60 C-Atomen.
 - 5 für gieiche oder verschiedene Reste Z1 bis Z6, worin.
 - Z' Wasserstoff.
 - 2- einen Acylrest der Formel R*-CO-, in der R* ein geradkettiger, gesättigter oder ungesättigter C7-C2+-aliphatischer KW-Rest, der noch durch ein oder zwei Hydroxygruppen oder durch einen C5-C+2-Aryl- oder C5-C+2-Hydroxyarylrest substituiert sein kann, Z*-einen Acylrest der Formel R*-CO-, in der R*-einen geradkettigen, verzweigten oder byolischen, gesättigten oder ungesättigten aliphatischen KW-Rest mit 1 bis 6 C-Atomen, der noch
 - schen, gesättigten oder ungesättigten äliphatischen KW-Rest mit 1 bis 6 C-Atomen, der noch durch C₅-C₊₂-Aryl substituiert sein kann, oder einen Phenyl- oder Nachthylrest oder einen einbis dreifach substituierten Phenyl- oder Nachthylrest, wobei die Substituenten aus der Reihe C-C₊₂-Alkyl, C₊-C₊₂-Alkoxy, Sulfo, Hydroxy, Amino, C₊-C₊₂-Alkylamino, Di-(C₊-C₊₂-alkyl)amino, C₂-C₄-Acylamido, Acetoacetamido, Aminocarbonyl, C₊-C₄-Alkylamino-carbonyl und Di-(C₊-C₄-alkyl)-aminocarbonyl ausgewählt sind,
 - 21 einen Acylrest einer monofunktioneilen Harzsäure vom Kolophoniumtyp.
 - eine Gruppe der Formei -SO₃M, in der M ein Klation bedeutet, oder einen Acylrest der Formei -CO-B-COOM, in der B die definierte Bedeutung hat und M für ein Kation steht, und
 - Z^{\pm} einen Acylrest der Formel -CO-E-COO-(K-O $_{1m}$ -Y-R 3 , in der B und X die genannten Eedeufungen haben. Y eine direkte Bindung oder eine Gruppe der Formel CC bedeutet, m im Falle Y = CO eine Zahl von 1 bis 150 und im Falle Y = direkte Bindung eine Zahl von 0 bis 150 und R 3 ein gesättigter oder ungesättigter aliphatischer, aromatischer oder aralighatischer C $_{3}$ -C $_{24}$ -hohlenwasserstoffrest sind.

bedeuten, woder mindestens ein Rest Z ein Rest aus der Gruppe Z², Z⁴ und Z⁵ ist,

o stehen.

٠5

20

25

- 2. Verbindung nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß
- A für Co-Co-Alkylen, Co-Co-Arylen, Co-Co-A-Alkyl-arylen, Co-Co-Cycloalkylen oder Co-Co-Alkylen, das ein- oder menifach durch eine Gruppe der Formel NR, worin R. Wasserstoff, Co-Co-Alkyl oder eine Gruppe der Formel -(X-O), mit einer wie im Ansprüch 1 definierten freien Valenz ist, unterbrochen ist, oder für eine Hombination der aufgeführten divalenten Gruppen und
 - B für geradkettiges C+-C₃-Alkylen, einen Alkylenrest einer Dicarbonsäure auf Basis dimerisierter C++-C₂₄-Fettsäuren. Cyclohexylen, C₅-C+₂-Arylen oder eine Gruppe der Formel -CH = CH+ oder -CH₂CH(SO₃M)-worth M ein Kation ist.

5.4

- 4. 3 Verbil dung nach Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, daß
 - A Surface Carolinal For eine Gruppe der Formet -CaHag-/Ca-Ol-Aikyleni-OgHag- oder der Formet -- COLHIJ-NR (A-OLHIJ-
 - in der z 2 bis 4 und p 1 bis 5 sind und R² Wasserstoff, Cr-C₄-Alkyi oder eine Gruppe der Formet -(X-O₂-mit einer wie in Anspruch 1 definierten freien Valenz bedeutet.
- 45 X zu 80 bis 100 % für Gruppen der Formeln -CH₂CH₂-
 - B für CH-C∉-Alkylen, einen Alkylenrest einer Dicarbonsäure auf Basis dimerisierter ungesättigter CHaritsäuren. 1.2-, 1,3- oder 1,4-Phenylen, eine Gruppe der Formel -CH= CH+ oder -CH₂ CH(SO₃ M)+, worch M ein Kation ist, und
 - n Für 1 bis 20
- 50 stenen

is to the matrix of the model of $x \mapsto x + A(x)$ of $x \neq A(x)$, $x \mapsto x + A(x)$ is setting to a sign which zero.

- 6. Verbindung nach einem oder mehreren der Ansprüche bis 5, dadurch gekennzeichnet, daß einen Acylrest der Formel -CO-B-COOM, in der B eine Gruppe der Formel -CH2-CH(SO₂M)- oder +O₅H₂- und M ein Kation ist, bedeutet.
 - 7. Verbindung nach einem oder mehreien der Ansprüche bis 6, dadurch gekennzeichnet, daß
- einen Acylrest der Formel -CO-B-COO-(X-O) $_4$ -Y-R 2 , in der B und X die genannten Bedautungen haben. Y eine direkte Bindung oder eine Gruppe der Formel CO bedeutet, m im Falle Y = CO eine Zahl von 1 bis 50 und im Falle Y = direkte Bindung eine Zahl von 0 bis 50 und Y-R 2 ein Alkylrest einer Fettsäure mit 8 bis 20 C-Atomen, ein C $_2$ -Car-Alkylrest eines Fettalkchols, ein Acyrest einer monofunktionellen Harzsäure. Phenyl, Naphthyl, C $_7$ -Car-Alkylphenyl oder C $_7$ -Car-Alkylphenyl sind,
- 8. Verfahren zur Herstellung einer nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 7 definierten Verbindung mit der Struktur eines modifizierten Blockpolymerisates (I), dadurch gekennzeichnist, daß man D'amin-oxalkylate der Fermel (Ia), in der die freien Valenzen an den Polyglykoletherketten durch Z¹ = Wasserstoff abgesättigt sind, teilweise oder ganz mit Carbonsäuren der Fermel H-Z oder Gemischen daraus, wober Zielne oder mehrere der in Ansprüch 1 genannten Bedeutungen Z² bis Z⁵ und mindestens eine davon die Bedeutung Z³, Z⁴ oder Z⁵, hat, in einer oder mehreren Reaktionsstufen unter Veresterung umsetzt.
- 9. Verfahren zur Herstellung einer nach einem oder mahreren der Anscrüche 1 bis 7 definierten Verbindung mit der Struktur eines modifizierten Blockporymensates (I), dadurch gekennzeichnet, de? man zwei oder mehrere Diaminovatkylate der Formel (Ia), in der die freien Valenzen an den Polyglykoletherketten durch Z1 = Wasserstoff abgesättigt sind, in einer ersten Reaktionsstufe durch Veresterung mit einer eder mehreren Dicarbonsäuren der Formel HOOC-B-CCOH, worin Bidle im Anspruch 1 genannte Bedeutung hat, im Molverhältnis von 2:1 bis 10:9 miteinander verknüpft.
- 10. Verfahren zur Herstellung einer nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 7 definierten Verbindung mit der Struktur eines modifizierten Blockpolymersates (I), dadurch gekennzeichnet, daß man zwei oder mehrere Diaminoxalkylate der Formel (Ia), in der die freien Valenzen an den Polyglykoletherketten schon zum Teil mit Monocarbonsäuren des in Ansprüch 8 definierten Typs der Formel H-Z verestert sind, in einer zweiten Reaktionsstufe mit einer oder mehreren Dicarbonsäuren der Formel HOOC-B-COOH, worin B die im Ansprüch 1 genannte Fedeuturig hat, im Molverhältnis von 2:1 bis 10:9 miteinander verknüpft.
- 11. Verfahren nach einem oder mehreren der Ansprüche 3 bis 10. dadurch gekennzeichnet, daß man zur Einführung von anionischen Resten in die Verbindung mit der Struktur eines modifizierten Blockpolymerisates (I) die Diamin-oxalkylate der Formel (Ia) oder solche teilweise mit Monoparbonsäurer der Formel H-Z veresterte Diamin-oxalkylate, sofern letztere noch freie Hydroxygruppen aufweisen, mit den Sulfato-Rest bieferenden Verbindungen umsetzt.
 - 12. Verfahren nach einem oder mehreren der Ansprüche 3 bis 10. dadurch gekennzeichnet, daß man zur Einführung von anionischen Resten in die Verbindung mit der Struktur eines medifizierten Blockeolymetrisates (I) die Diamin-oxalkylate der Formel (Ia) oder soliche teilweise mit Monocarbonsäuren der Formel H-Z veresterte Diamin-oxalkylate, sofern letztere noch freie Hydroxygruppen aufweisen, mit einem Überschuß an Diamhonsäuren der Formel HOOO-P-COOH over deren Anhydride zu den sotsprechenden Halbestern undertat
 - 13 Verfahren nach Anspruch 12, dadurch gekennzeichnet, daß man im Falle von in die Elamintikalkylate der Formel (la) oder in solche teilweise mit Mchodarbensäuren der Formel H-Z veresterte Dramin-dikalkyrate als an triischer Rest eingeführten Maleinsäurenalbeistergruppen die letzteren nachträglich fürch Umsetzung mit Sulften oder Hydrogensulfiten in die entsprechenden Sulfebernstensäurehaldester überführt
 - 14. Verwendung einer nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 7 definierten Verbindung mit der Struktur eines modifizierten Blockpolymensates (I) als oberflächenaktives Mittel.
- 15 Verwendung nach Ansprüch 14 als Kupplungshilfsmittel, Emulgator, Dispergiermittel, Prädarationsson mittel für Feststoffdispersionen, insbesondere Farbmitteldispersionen, Kerrosionsschutz- und Mefallbearbeitungsmittel, sowie als Netz- und Färbereihilfsmittel.

19 Verwendung nach Anspruch 15 als Emulgier- und Lösevermittler bei der Herstellung von Reinigungsverstälkern und Carrieremulsionen.

5

•;

• =

20

25

33

35

45

c -



Europäisches Patentamt **European Patent Office** Office européen des brevets



💮 Veröffentlichungsnummer: 0 341 593 A3

(E)

EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

en esta (in production

(2) Anmeldenummer: 89108118.4

(f) Int. Cl.5 C08G 65/32, B01F 17/00

- (2) Anmeldetag: 05.05.89
- ② Friorität: 11.05.88 DE 3816126
- (4) Veröffentlichungstag der Anmeldung 15.11.89 Patentblatt 89/46
- (2) Eenannte Vertragsstaaten: CH DE FR GB IT LI
- (9) Veröffentlichungstag des später veröffentlichten Recherchenberichts: 09.01.91 Patentblatt 91/02
- (2) Anmelder: HOECHST AKTIENGESELLSCHAFT Postfach 80 03 20 D-6230 Frankfurt am Main 80(DE)
- Erfinder: Uhrig, Heinz Feldbergstrasse 59 D-6374 Steinbach/Taunus(DE) Erfinder: Weide, Joachim Im Stückes 63 D-6233 Kelkheim (Taunus)(DE)
- (a) Modifizierte Blockpolymerisate, ihre Herstellung und Verwendung.
- (5) Die ständig spezifischer werdenden Anforderungen an die Eigenschaften von Pigmenten, besonders auf dem Drucksekter machte die Entwicklung gezielter Dispergier-, Emulgier- und Kupplungshilfsmittel notwendia.

Erfindungsgemäß werden aus Oxalkylaten von aliphatischen bzw. cyclischen, in erster Linie primären Diaminen oder Polyaminen, bzw. aus durch vori errge Verknüpfung seiche. Oxalkytate im tilb turbensäuren entstandenen Bicckpolymerisaten (mit wiederkehrenden Struktureinheiten des vorgenannten Ovalkylat-Typs), durch die Veresterung der endständigen Hydroxygruppen in diesen Aminoxalkylaten mit Fettsäuren bzw. aromatischen Carbonsäuren und/cder Harzsäuren, scwie gegebenenfalls nachträgliche Umsetzung von noch vorhandenen freien Hydroxygruppen mit Dicarbonsäuren und Sulfit zu den entsprechenden lanionische Reste aufweisenden) Halbestern neue Substanzen erhalten, die für die verschiedensten Anwendungsbereiche auf dem



EUROPÄISCHER RECHERCHENBERICHT

Nummer der Anmeldung

EP 89 10 8118

EINSCHLÄGIGE DOKUMENTE			
Kategoria	Kennzeichnung des Dokuments mit Angabe, soweit erforderlich, der maßgeblichen Teile	Betrifft Anspruch	KLASSIFIKATION DER ANMELDUNG (Int. CI.5)
D,X	DE-A-2 260 969 (BEECHAM GROUP LTD) * Seite 3, Zeile 15 - Seite 4, Zeile 20: Seite 5, Zeile 24 - Seite 6, Zeile 16; Ansprüche *	1-3,5,8. 14	C 08 G 65 32 B 01 F 17.00
X	WO-A-8 600 081 (THE LUBRIZOL CORP.) * Seite 11, Zeilen 2-21; Seite 14, Zeilen 7-20; Seite 15, Zeilen 11-22; Beispiele; Ansprüche *	1-4,6, 9-10,12, 14.15	
X	DE-A-2 849 329 (CIBA-GEIGY) * Seite 6, Zeilen 4-23; Seite 7, Zeilen 13-24; Beispiele 1-11; Ansprüche *	1-3,6,8, 11,14-17	
X	US-A-4 200 585 (CIBA-GEIGY) * Spalte 1, Zeilen 40-58; Spalte 2, Zeilen 10-26; Spalte 2, Zeilen 42-57; Beispiele; Ansprüche *	1-3,6,8, 11,14-17	
X	US-A-3 894 070 (NIKKA CHEMICAL IND. CO.) * Spalte 3, Zeilen 58-70; Beispiele 3-7; Anspruch 1 *	1-3,6, 8-11, 14-17	
Α	PATENT ABSTRACTS OF JAPAN, Band 8, Nr. 273 (G-256), 13. Dezember 1984; & JP-A-59 145 293 (KAO SEKKEN K.K.) 02-08-1984 * Zusammenfassung *	1	RECHERCHIERTE SACHGEBIETE (Int. Cl.5) C 08 G C 07 C

العاربية المواقد ما مراجع المراجع المراجع فعالم المراجع المراج

Maria de la California de la compansión de la compansión